This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

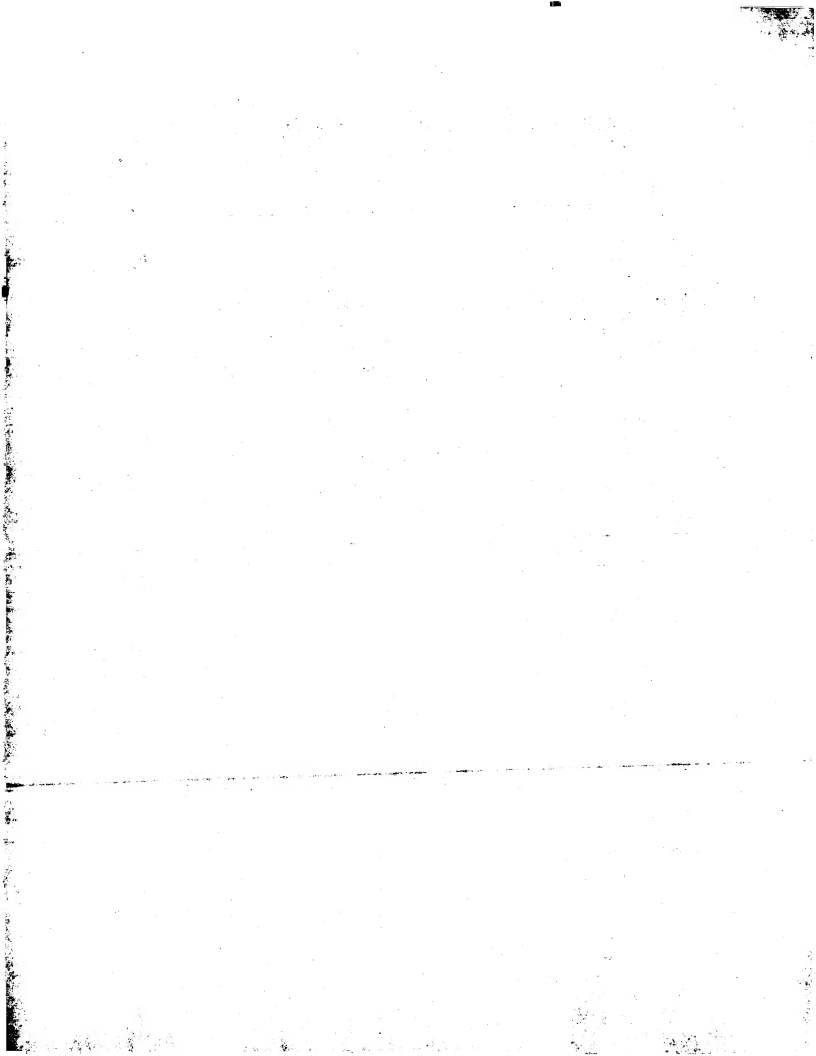
Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.



PCT WELTORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM
Internationales Büro
INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation 6:

A01N 35/06, 41/10, 43/08, 43/16

(11) Internationale Veröffentlichungsnummer:

(43) Internationales

Veröffentlichungsdatum:

24. September 1998 (24.09.98)

WO 98/41089

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP98/01431

A1

(22) Internationales Anmeldedatum:

12, März 1998 (12.03.98)

(30) Prioritätsdaten:

620/97

14. März 1997 (14.03.97)

CH

- (71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser AT US): NO-VARTIS AG [CH/CH]; Schwarzwaldallee 215, CH-4058 Basel (CH).
- (71) Anmelder (nur für AT): NOVARTIS-ERFINDUNGEN VER-WALTUNGSGESELLSCHAFT MBH [AT/AT]; Brunner Strasse 59, A-1235 Vienna (AT).
- (72) Erfinder; und
- (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): KERBER, Elmar [DE/DE]; Niederwihl 131, D-79733 Görwihl (DE). RÜEGG, Willy [CH/CH]; Felmetweg 6, CH-5073 Gipf-Oberfrick (CH).
- (74) Anwalt: BECKER, Konrad; Novartis AG, Patent- und Markenabteilung, Lichtstrasse 35, CH-4002 Basel (CH).

(81) Bestimmungsstaaten: AL, AM, AT. AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, CA, CH, CN, CU, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, GB, GE, GH, GM, GW, HU, ID, IL, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MD, MG, MK, MN, MW, MX, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK,

SL, TJ, TM, TR, TT, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZW, ARIPO Patent (GH, GM, KE, LS, MW, SD, SZ, UG, ZW), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FI, FR. GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), OAPI Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, ML, MR, NE, SN, TD,

Veröffentlicht

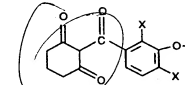
TG).

Mit internationalem Recherchenbericht.

Vor Ablauf der für Änderungen der Ansprüche zugelassenen Frist. Veröffentlichung wird wiederholt falls Änderungen eintreffen.

(54) Title: NOVEL HERBICIDES

(54) Bezeichnung: NEUE HERBIZIDE



(1)



(i)

(57) Abstract

The invention concerns a method of combating undesired plant growth in cereal cultivation, characterized in that an active substance of formula (I), in which X is halogen and Y is $-S(O)_mR$ or a radical of formula (i), in which R is C_1-C_4 alkyl or C_2-C_4 alkenyl, Z is a direct chemical bond or CH2 and m is 0.1 or 2, m being 0 when R is C2-C4alkenyl, or a salt of the compound of formula (I) or an agent containing these active substances in a herbicidally active amount is applied to the plants or their habitat.

(57) Zusammenfassung

Verfahren zur Bekämpfung unerwünschten Pflanzenwachstums in Kulturen von Getreide, dadurch gekennzeichnet, daß man einen Wirkstoff der Formel (I), worin X Halogen und Y -S(O)_mR oder ein Rest der Formel (i) ist, worin R C₁-C₄-Alkyl oder C₂-C₄-Alkenyl, Z eine direkte chemische Bindung oder CH2 und m 0,1 oder 2 ist, wobei m 0 ist, wenn R C2-C4-Alkenyl ist, oder ein Salz der Verbindung der Formel (I) oder ein diese Wirkstoffe enthaltendes Mittel in einer herbizid wirksamen Menge 30f die Pflanzen oder deren Lebensraum appliziert.

LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

AL	Albanien	ES	Spanien	LS	Lesotho	SI	Slowenien
AM	Armenicn	FI	Finnland	LT	Litauen	SK	Slowakei
AT	Österreich	FR	Frankreich	LU	Luxemburg	SN	Senegal
ΛÜ	Australien	GA	Gabun	LV	Lettland	SZ	Swasiland
ΑZ	Aserbaidschan	GB	Vereinigtes Königreich	MC	Monaco	TD	Tschad
BA	Bosnien-Herzegowina	GE	Georgien	MD	Republik Moldau	TG	Togo
BB	Barbados	GH	Ghana	MG	Madagaskar	ТJ	Tadschikistan
BE	Belgien	GN	Guinea	MK	Die ehemalige jugoslawische	TM	Turkmenistan
BF	Burkina Faso	GR	Griechenland		Republik Mazedonien	TR	Türkei
BG	Bulgarien	HU	Ungarn	ML	Mali	TT	Trinidad und Tobago
BJ	Benin	IE	Irland	MN	Mongolei	UA	Ukraine
BR	Brasilien	IL	Israel	MR	Mauretanien	UG	Uganda
BY	Belarus	IS	Island	MW	Malawi	US	Vereinigte Staaten vo
CA	Kanada	IT	Italien	MX	Mexiko		Amerika
CF	Zentralafrikanische Republik	JP	Japan	NE	Niger	UZ	Usbekistan
CG	Kongo	KE	Kenia	NL	Niederlande	VN	Vietnam
CH	Schweiz	KG	Kirgisistan	NO	Norwegen	YU	Jugoslawien
CI	Côte d'Ivoire	KP	Demokratische Volksrepublik	NZ	Neusceland	zw	Zimbabwe
CM	Kamerun		Korea	PL	Polen		
CN	China	KR	Republik Korea	PT	Portugal		
CU	Kuba	KZ	Kasachstan	RO	Rumänien		
CZ	Tschechische Republik	LC	St. Lucia	RU	Russische Föderation		
DE	Deutschland	LI	1.iechtenstein	SD	Sudan		
DK	Dänemark	LK	Sri Lanka	SE	Schweden		
EE	Estland	L.R	Liberia	SG	Singapur		

Neue Herbizide

Die vorliegende Erfindung betrifft ein neues Verfahren zur Bekämpfung von Unkräutern in Nutzpflanzenkulturen, insbesondere Kulturen von Getreide.

Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist somit ein Verfahren zur Bekämpfung unerwünschten Pflanzenwachstums in Getreide, dadurch gekennzeichnet, dass man einen Wirkstoff der Formel I

$$\begin{array}{c|c}
 & X \\
 & X \\
 & X \\
 & X
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
 & X \\
 & X \\
 & X
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
 & X \\
 & X \\
 & X
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
 & X \\
 & X \\
 & X
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
 & X \\
 & X \\
 & X
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
 & X \\
 & X \\
 & X
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
 & X \\
 & X \\
 & X
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
 & X \\
 & X \\
 & X
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
 & X \\
 & X \\
 & X
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
 & X \\
 & X \\
 & X
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
 & X \\
 & X \\
 & X
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
 & X \\
 & X \\
 & X
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
 & X \\
 & X \\
 & X
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
 & X \\
 & X \\
 & X
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
 & X \\
 & X \\
 & X
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
 & X \\
 & X \\
 & X
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
 & X \\
 & X \\
 & X
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
 & X \\
 & X \\
 & X
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
 & X \\
 & X \\
 & X
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
 & X \\
 & X \\
 & X
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
 & X \\
 & X \\
 & X
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
 & X \\
 & X \\
 & X
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
 & X \\
 & X \\
 & X
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
 & X \\
 & X \\
 & X
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
 & X \\
 & X \\
 & X
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
 & X \\
 & X \\
 & X
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
 & X \\
 & X \\
 & X
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
 & X \\
 & X \\
 & X
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
 & X \\
 & X \\
 & X
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
 & X \\
 & X \\
 & X
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
 & X \\
 & X \\
 & X
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
 & X \\
 & X \\
 & X
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
 & X \\
 & X \\
 & X
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
 & X \\
 & X \\
 & X
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
 & X \\
 & X \\
 & X
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
 & X \\
 & X \\
 & X
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
 & X \\
 & X \\
 & X
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
 & X \\
 & X \\
 & X
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
 & X \\
 & X \\
 & X
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
 & X \\
 & X \\
 & X
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
 & X \\
 & X \\
 & X
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
 & X \\
 & X \\
 & X
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
 & X \\
 & X \\
 & X
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
 & X \\
 & X \\
 & X
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
 & X \\
 & X \\
 & X
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
 & X \\
 & X \\
 & X
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
 & X \\
 & X \\
 & X
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
 & X \\
 & X \\
 & X
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
 & X \\
 & X \\
 & X
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
 & X \\
 & X \\
 & X
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
 & X \\
 & X \\
 & X
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
 & X \\
 & X \\
 & X
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
 & X \\
 & X \\
 & X
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
 & X \\
 & X \\
 & X
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
 & X \\
 & X \\
 & X
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
 & X \\
 & X \\
 & X
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
 & X \\
 & X \\
 & X
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
 & X \\
 & X \\
 & X
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
 & X \\
 & X \\
 & X
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
 & X \\
 & X \\
 & X
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
 & X \\
 & X \\
 & X
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
 & X \\
 & X \\
 & X
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
 & X \\
 & X \\
 & X
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
 & X \\
 & X
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
 & X \\
 & X \\
 & X
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
 & X \\
 & X \\
 & X
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
 & X \\
 & X \\
 & X
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
 & X \\
 & X \\
 & X
\end{array}$$

$$\begin{array}$$

worin X Halogen und Y -S(O)mR oder ein Rest der Formel ist, worin R C₁-C₄-Alkyl oder C₂-C₄-Alkenyl, Z eine direkte chemische Bindung oder CH₂ und m 0,1 oder 2 ist, wobei m 0 ist, wenn R C₂-C₄-Alkenyl ist,

oder ein Salz der Verbindung der Formel I oder ein diese Wirkstoffe enthaltendes Mittel in einer herbizid wirksamen Menge auf die Pflanzen oder deren Lebensraum appliziert.

Die erfindungsgemäss verwendeten Cyclohexandionherbizide der Formel I und ihre Herstellung sind beispielsweise in JP 8-136464 beschrieben.

Die Erfindung umfaßt ebenfalls die Verwendung von Salzen, die die Verbindungen der Formel I mit Aminen, Alkali- und Erdalkalimetallbasen oder quaternären Ammoniumbasen bilden können.

Unter den Alkali- und Erdalkalimetallhydroxiden als Salzbildner sind die Hydroxide von Lithium, Natrium, Kalium, Magnesium oder Calcium hervorzuheben, insbesondere aber die von Natrium oder Kalium.

Als Beispiele für zur Ammoniumsalzbildung geeignete Amine kommen sowohl Ammoniak wie auch primäre, sekundäre und tertiäre C1-C18-Alkylamine, C1-C4-Hydroxyalkylamine und C2-C4-Alkoxyalkylamine in Betracht, beispielsweise Methylamin, Ethylamin, n-Propylamin, iso-Propylamin, die vier isomeren Butylamine, n-Amylamin, iso-Amylamin, Hexylamin, Heptylamin, Octylamin, Nonylamin, Decylamin, Pentadecylamin, Hexadecylamin, Heptadecylamin, Octadecylamin, Methyl-ethylamin, Methyl-iso-propylamin, Methylhexylamin, Methyl-nonylamin, Methyl-pentadecylamin, Methyl-octadecylamin, Ethylbutylamin, Ethyl-heptylamin, Ethyl-octylamin, Hexyl-heptylamin, Hexyl-octylamin, Dimethylamin, Diethylamin, Di-n-propylamin, Di-iso-propylamin, Di-n-butylamin, Di-namylamin, Di-iso-amylamin, Dihexylamin, Diheptylamin, Dioctylamin, Ethanolamin, n-Propanolamin, iso-Propanolamin, N,N-Diethanolamin, N-Ethylpropanolamin, N-Butylethanolamin, Allylamin, n-Butenyl-2-amin, n-Pentenyl-2-amin, 2,3-Dimethylbutenyl-2amin, Di-butenyl-2-amin, n-Hexenyl-2-amin, Propylendiamin, Trimethylamin, Triethylamin, Tri-n-propylamin, Tri-iso-propylamin, Tri-n-butylamin, Tri-iso-butylamin, Tri-sek.-butylamin, Tri-n-amylamin, Methoxyethylamin und Ethoxyethylamin; heterocyclische Amine wie z.B. Pyridin, Chinolin, iso-Chinolin, Morpholin, Piperidin, Pyrrolidin, Indolin, Chinuclidin und Azepin; primäre Arylamine wie z.B. Aniline, Methoxyaniline, Ethoxyaniline, o,m,p-Toluidine, Phenylendiamine, Benzidine, Naphthylamine und o,m,p-Chloraniline; insbesondere aber Triethylamin, iso-Propylamin und Di-iso-propylamin.

Bevorzugt werden solche Verbindungen der Formel I verwendet, worin X Brom und Y -SCH₃ ist.

Als weitere bevorzugte Einzelverbindungen aus dem Umfang der Formel I sind die in der folgenden Tabelle 1 zusammengefassten Verbindungen zu nennen:

Tabelle 1: Verbindungen der Formel I

Verb. Nr.	X	Υ
1.01	CI	 SCH₃
1.02	Br	SCH₃
1.03	CI	SC₂H ₅
1.04	Br	SC₂H₅
1.05	CI	S-n-C ₃ H ₇
1.06	Br	S-n-C ₃ H ₇
1.07	CI	S-i-C ₃ H ₇
1.08	Br	S-i-C ₃ H ₇
1.09	CI	S-n-C ₆ H ₁₃
1.10	Br	S-n-C ₆ H ₁₃
1.11	CI	S-CH₂CH=CH₂
1.12	Br	S-CH ₂ CH=CH ₂
1.13	CI	S-CH ₂ CH ₂ CH=CH ₂
1.14	Br	S-CH ₂ CH ₂ CH=CH ₂
1.15	CI	
1.16	Br	
1.17	CI	
1.18	Br	

Für die erfindungsgemäße Verwendung der Verbindungen der Formel I oder diese enthaltende Mittel kommen alle in der Landwirtschaft üblichen Applikationsmethoden wie z.B. preemergente Applikation, postemergente Applikation und Saatbeizung, sowie verschiedene Methoden und Techniken in Betracht, wie beispielsweise die kontrollierte Wirkstoffabgabe. Der postemergenten Applikation kommt dabei besondere Bedeutung zu.

Dazu wird der Wirkstoff in Lösung auf mineralische Granulatträger oder polymerisierte Granulate (Harnstoff/Formaldehyd) aufgezogen und getrocknet. Gegebenenfalls kann zusätzlich ein Überzug aufgebracht werden (Umhüllungsgranulate), der es erlaubt, den Wirkstoff über einen bestimmten Zeitraum dosiert abzugeben.

Die Verbindungen der Formel I können in unveränderter Form, d.h. wie sie in der Synthese anfallen, eingesetzt werden, vorzugsweise verarbeitet man sie aber auf übliche Weise mit den in der Formulierungstechnik gebräuchlichen Hilfsmitteln z.B. zu emulgierbaren Konzentraten, direkt versprühbaren oder verdünnbaren Lösungen, verdünnten Emulsionen, Spritzpulvern, löslichen Pulvern, Stäubemitteln, Granulaten oder Mikrokapseln. Die Anwendungsverfahren wie Versprühen, Vernebeln, Verstäuben, Benetzen, Verstreuen oder Gießen werden gleich wie die Art der Mittel, den angestrebten Zielen und den gegebenen Verhältnissen entsprechend gewählt.

Die Formulierungen, d.h. die den Wirkstoff der Formel I bzw. mindestens einen Wirkstoff der Formel I und in der Regel einen oder mehrere feste oder flüssige Formulierungshilfsmittel enthaltenden Mittel, Zubereitungen oder Zusammensetzungen werden in bekannter Weise hergestellt, z.B. durch inniges Vermischen und/oder Vermahlen der Wirkstoffe mit den Formulierungshilfsmitteln wie z.B. Lösungsmittel oder festen Trägerstoffe. Ferner können zusätzlich oberflächenaktive Verbindungen (Tenside) bei der Herstellung der Formulierungen verwendet werden.

Als Lösungsmittel können in Frage kommen: Aromatische Kohlenwasserstoffe, bevorzugt die Fraktionen C₈ bis C₁₂, wie z.B. Xylolgemische oder substituierte Naphthaline, Phthalsäureester wie Dibutyl- oder Dioctylphthalat, aliphatische Kohlenwasserstoffe wie Cyclohexan oder Paraffine, Alkohole und Glykole, sowie deren Ether und Ester wie Ethanol, Ethylenglykol, Ethylenglykolmonomethyl- oder -ethylether, Ketone wie Cyclohexanon, stark polare Lösungsmittel wie N-Methyl-2-pyrrolidon, Dimethylsulfoxid oder N,N-Dimethylformamid, sowie gegebenenfalls epoxidierte Pflanzenöle wie epoxidiertes Kokosnußöl oder Sojaöl; oder Wasser.

Als feste Trägerstoffe, z.B. für Stäubemittel und dispergierbare Pulver, werden in der Regel natürliche Gesteinsmehle verwendet, wie Calcit, Talkum, Kaolin, Montmorillonit oder Attapulgit. Zur Verbesserung der physikalischen Eigenschaften der Formulierung können

WO 98/41089 PCT/EP98/01431

- 5 -

auch hochdisperse Kieselsäure oder hochdisperse saugfähige Polymerisate zugesetzt werden. Als gekörnte, adsorptive Granulatträger kommen poröse Typen wie z.B. Bimsstein, Ziegelbruch, Sepiolit oder Bentonit, als nicht sorptive Trägermaterialien z.B. Calcit oder Sand in Frage. Darüber hinaus kann eine Vielzahl von vorgranulierten Materialien anorganischer oder organischer Natur wie insbesondere Dolomit oder zerkleinerte Pflanzenrückstände verwendet werden.

Als oberflächenaktive Verbindungen kommen je nach der Art des zu formulierenden Wirkstoffes der Formel I nichtionogene, kation- und/oder anionaktive Tenside und Tensidgemische mit guten Emulgier-, Dispergier- und Netzeigenschaften in Betracht.

Geeignete anionische Tenside können sowohl sog. wasserlösliche Seifen wie wasserlösliche synthetische oberflächenaktive Verbindungen sein.

Als Seifen seien die Alkali-, Erdalkali- oder gegebenenfalls substituierte Ammoniumsalze von höheren Fettsäuren (C₁₀-C₂₂), wie z.B. die Na- oder K-Salze der Öl- oder Stearinsäure, oder von natürlichen Fettsäuregemischen genannt, die z.B. aus Kokosnuß- oder Talgöl gewonnen werden können. Ferner sind auch die Fettsäure-methyl-taurinsalze zu erwähnen.

Häufiger werden jedoch sog. synthetische Tenside verwendet, insbesondere Fettalkoholsulfonate, Fettalkoholsulfate, sulfonierte Benzimidazolderivate oder Alkylarylsulfonate.

Die Fettalkoholsulfonate oder -sulfate liegen in der Regel als Alkali-, Erdalkali- oder gegebenenfalls substituierte Ammoniumsalze vor und weisen einen Alkylrest mit 8 bis 22 C-Atomen auf, wobei Alkyl auch den Alkylteil von Acylresten einschließt, z.B. das Na- oder Ca-Salz der Ligninsulfonsäure, des Dodecylschwefelsäureesters oder eines aus natürlichen Fettsäuren hergestellten Fettalkoholsulfatgemisches. Hierher gehören auch die Salze der Schwefelsäureester und Sulfonsäuren von Fettalkohol-Ethylenoxid-Addukten. Die sulfonierten Benzimidazolderivate enthalten vorzugsweise 2 Sulfonsäuregruppen und einen Fettsäurerest mit 8-22 C-Atomen. Alkylarylsulfonate sind z.B. die Na-, Ca- oder Triethanolaminsalze der Dodecylbenzolsulfonsäure, der Dibutylnaphthalinsulfonsäure, oder eines Naphthalinsulfonsäure-Formaldehydkondensationsproduktes.

Ferner kommen auch entsprechende Phosphate wie z.B. Salze des Phosphorsäureesters eines p-Nonylphenol-(4-14)-Ethylenoxid-Adduktes oder Phospholipide in Frage.

Als nichtionische Tenside kommen in erster Linie Polyglykoletherderivate von aliphatischen oder cycloaliphatischen Alkoholen, gesättigten oder ungesättigten Fettsäuren und Alkylphenolen in Frage, die 3 bis 30 Glykolethergruppen und 8 bis 20 Kohlenstoffatome im (aliphatischen) Kohlenwasserstoffrest und 6 bis18 Kohlenstoffatome im Alkylrest der Alkylphenole enthalten können.

Weitere geeignete nichtionische Tenside sind die wasserlöslichen, 20 bis 250 Ethylenglykolethergruppen und 10 bis 100 Propylenglykolethergruppen enthaltenden Polyethylenoxidaddukte an Polypropylenglykol, Ethylendiaminopolypropylenglykol und Alkylpolypropylenglykol mit 1 bis 10 Kohlenstoffatomen in der Alkylkette. Die genannten
Verbindungen enthalten üblicherweise pro Propylenglykol-Einheit 1 bis 5 Ethylenglykoleinheiten.

Als Beispiele nichtionischer Tenside seien Nonylphenolpolyethoxyethanole, Ricinusölpolyglykolether, Polypropylen-Polyethylenoxidaddukte, Tributylphenoxypolyethoxyethanol, Polyethylenglykol und Octylphenoxypolyethoxyethanol erwähnt.

Ferner kommen auch Fettsäureester von Polyoxyethylensorbitan wie das Polyoxyethylensorbitan-trioleat in Betracht.

Bei den kationischen Tensiden handelt es sich vor allem um quartäre Ammoniumsalze, welche als N-Substituenten mindestens einen Alkylrest mit 8 bis 22 C-Atomen enthalten und als weitere Substituenten niedrige, gegebenenfalls halogenierte Alkyl-, Benzyl- oder niedrige Hydroxyalkylreste aufweisen. Die Salze liegen vorzugsweise als Halogenide, Methylsulfate oder Ethylsulfate vor, z.B. das Stearyltrimethylammoniumchlorid oder das Benzyldi-(2-chlorethyl)-ethylammoniumbromid.

Die in der Formulierungstechnik gebräuchlichen Tenside, die auch in den erfindungsgemäßen Mitteln verwendet werden können, sind u.a. in "Mc Cutcheon's Detergents and Emulsifiers Annual" MC Publishing Corp., Ridgewood New Jersey, 1981, Stache, H., "Tensid-Taschenbuch", Carl Hanser Verlag, München/Wien, 1981 und M. und J.

17. 30

.

Ash, "Encyclopedia of Surfactants", Vol I-III, Chemical Publishing Co., New York, 1980-81 beschrieben.

Die herbiziden Formulierungen enthalten in der Regel 0,1 bis 99 Gew%, insbesondere 0,1 bis 95 Gew.-% Herbizid, 1 bis 99,9 Gew.-%, insbesondere 5 bis 99,8 Gew.-%, eines festen oder flüssigen Formulierungshilfsstoffes und 0 bis 25 Gew.-%, insbesondere 0,1 bis 25 Gew.-%, eines Tensides.

Während als Handelsware eher konzentrierte Mittel bevorzugt werden, verwendet der Endverbraucher in der Regel verdünnte Mittel.

Die Mittel können auch weitere Zusätze wie Stabilisatoren z.B. gegebenenfalls epoxydierte Pflanzenöle (epoxydiertes Kokosnußöl, Rapsöl oder Sojaöl), Entschäumer, z.B. Silikonöl, Konservierungsmittel, Viskositätsregulatoren, Bindemittel, Haftmittel sowie Dünger oder andere Wirkstoffe enthalten.

Insbesondere setzen sich bevorzugte Formulierungen folgendermaßen zusammen: (% = Gewichtsprozent)

Emulgierbare Konzentrate:

Aktiver Wirkstoff:

1 bis 90 %, vorzugsweise 5 bis 50 %

oberflächenaktives Mittel:

5 bis 30 %, vorzugsweise 10 bis 20 %

Lösungsmittel:

15 bis 94 %, vorzugsweise 70 bis 85 %

Stäube:

Aktiver Wirkstoff:

0,1 bis 50 %, vorzugsweise 0,1 bis 1 %

festes Trägermittel:

99,9 bis 90 %, vorzugsweise 99,9 bis 99 %

Suspensions-Konzentrate:

Aktiver Wirkstoff:

5 bis 75 %, vorzugsweise 10 bis 50 %

Wasser:

94 bis 24 %, vorzugsweise 88 bis 30 %

oberflächenaktives Mittel:

1 bis 40 %, vorzugsweise 2 bis 30 %

WO 98/41089

Benetzbare Pulver:

Aktiver Wirkstoff: 0,5 bis 90 %, vorzugsweise 1 bis 80 %

oberflächenaktives Mittel: 0,5 bis 20 %, vorzugsweise 1 bis 15 %

festes Trägermaterial: 5 bis 95 %, vorzugsweise 15 bis 90 %

Granulate:

Aktiver Wirkstoff: 0,1 bis 30 %, vorzugsweise 0,1 bis 15 %

festes Trägermittel: 99,5 bis 70 %, vorzugsweise 97 bis 85 %

Die Wirkstoffe der Formel I werden in der Regel auf die Pflanze oder deren Lebensraum mit Aufwandmengen von 0,010 bis 1 kg/ha, insbesondere 0,010 bis 0,5 kg/ha erfolgreich eingesetzt. Die für die erwünschte Wirkung erforderliche Dosierung kann durch Versuche ermittelt werden. Sie ist abhängig von der Art der Wirkung, dem Entwicklungsstadium der Kulturpflanze und des Unkrauts sowie von der Applikation (Ort, Zeit, Verfahren) und kann, bedingt durch diese Parameter, innerhalb weiter Bereiche variieren.

Die Verbindungen der Formel I zeichnen sich durch herbizide und wuchshemmende Eigenschaften aus, die sie zum Einsatz in Kulturen von Nutzpflanzen, insbesondere in Getreide und besonders bevorzugt in Gerste sowie zur nicht-selektiven Unkrautkontrolle befähigen.

Unter Kulturen sind auch solche zu verstehen, die durch konventionelle züchterische oder gentechnologische Methoden gegen Herbizide bzw. Herbizidklassen tolerant gemacht worden sind. Bei den zu bekämpfenden Unkräutern kann es sich sowohl um mono- als auch um dikotyle Unkräuter handeln, wie zum Beispiel Stellaria, Agrostis, Digitaria, Panicum, Brachiaria, Polygonum, Avena, Setaria, Sinapis, Lolium, Solanum, Echinochloa, Scirpus, Monochoria, Sagittaria, Bromus, Alopecurus, Sorghum halepense, Rottboellia, Cyperus, Abutilon, Sida, Xanthium, Amaranthus, Chenopodium, Ipomoea, Chrysanthemum, Galium, Viola und Veronica.

Die folgenden Beispiele erläutern die Erfindung weiter, ohne sie zu beschränken.

Formulierungsbeispiele für Wirkstoffe der Formel I (% = Gewichtsprozent)

F1. Emulsionskonzentrate	a)	b)	c)	d)
Wirkstoff gem. Tabelle 1	5 %	10 %	25 %	50 %
Ca-Dodecylbenzolsulfonat	6 %	8 %	6 %	8 %
Ricinusöl-polyglykolether	4 %	-	4 %	4 %
(36 Mol EO)				
Octylphenol-polyglykolether	-	4 %	-	2 %
(7-8 Mol EO)				Seq.
Cyclohexanon	-	-	10 %	20 %
Arom. Kohlenwasserstoff-	85 %	78 %	55 %	16 %
gemisch C ₉ -C ₁₂				4,1
				.+

Aus solchen Konzentraten können durch Verdünnung mit Wasser Emulsionen jeder gewünschten Konzentration hergestellt werden.

F2. Lösungen	a)	b)	c)	d)
Wirkstoff gem. Tabelle 1	5 %	10 %	50 %	90 %
1-Methoxy-3-(3-methoxy-				
propoxy)-propan	-	20 %	20 %	-
Polyethylenglykol MG 400	20 %	10 %	-	-
N-Methyl-2-pyrrolidon	-	-	30 %	10 %
Arom. Kohlenwasserstoff-	75 %	60 %	-	-
gemisch C ₉ -C ₁₂				

Die Lösungen sind zur Anwendung in Form kleinster Tropfen geeignet.

F3. Spritzpulver	a)	b)	c)	d)
 Wirkstoff gem. Tabelle 1	5 %	25 %	50 %	80 %
Na-Ligninsulfonat	4 %	-	3 %	-
Na-Lauryisulfat	2 %	3 %	-	4 %
Na-Diisobutyl-naphthalinsulfonat	•	6 %	5 %	6 %
Octylphenol-polyglykolether	-	1 %	2 %	-
(7-8 Mol EO)				
Hochdisperse Kieselsäure	1 %	3 %	5 %	10 %
Kaolin	88 %	62 %	35 %	-

Der Wirkstoff wird mit den Zusatzstoffen gut vermischt und in einer geeigneten Mühle gut vermahlen. Man erhält Spritzpulver, die sich mit Wasser zu Suspensionen jeder gewünschten Konzentration verdünnen lassen.

F4. Umhüllungs-Granulate	a)	b)	c)
Wirkstoff gem. Tabelle 1	0.1 %	5 %	15 %
Hochdisperse Kieselsäure	0.9 %	2 %	2 %
Anorg. Trägermaterial	99.0 %	93 %	83 %
(Ø 0.1 - 1 mm)			
wie z.B. CaCO ₃ oder SiO ₂			

Der Wirkstoff wird in Methylenchlorid gelöst, auf den Träger aufgesprüht und das Lösungsmittel anschließend im Vakuum abgedampft.

F5. Umhüllungs-Granulate	a)	b)	c)
Wirkstoff gem. Tabelle 1	0.1 %	5 %	15 %
Polyethylenglykol MG 200	1.0 %	2 %	3 %
Hochdisperse Kieselsäure	0.9 %	1 %	2 %
Anorg. Trägermaterial	98.0 %	92 %	80 %
(Ø 0.1 - 1 mm)		•	

WO 98/41089 PCT/EP98/01431

wie z.B. CaCO₃ oder SiO₂

Der fein gemahlene Wirkstoff wird in einem Mischer auf das mit Polyethylenglykol angefeuchtete Trägermaterial gleichmäßig aufgetragen. Auf diese Weise erhält man staubfreie Umhüllungs-Granulate.

F6. Extruder-Granulate	a)	b)	c)	d)
Wirkstoff gem. Tabelle 1	0.1 %	3 %	5 %	15 %
Na-Ligninsulfonat	1.5 %	2 %	3 %	4 %
Carboxymethylcellulose	1.4 %	2 %	2 %	2 %
Kaolin	97.0 %	93 %	90 %	79 %

Der Wirkstoff wird mit den Zusatzstoffen vermischt, vermahlen und mit Wasser angefeuchtet. Dieses Gemisch wird extrudiert und anschließend im Luftstrom getrocknet.

F7. Stäubemittel	a)	b)	c)
Wirkstoff gem. Tabellen 1	0.1 %	1 %	5 %
Talkum	39.9 %	49 %	35 %
Kaolin	60.0 %	50 %	60 %

Man erhält anwendungsfertige Stäubemittel, indem der Wirkstoff mit den Trägerstoffen vermischt und auf einer geeigneten Mühle vermahlen wird.

F8. Suspensions-Konzentrate	a)	b)	c)	d)
Wirkstoff gem. Tabelle 1	3 %	10 %	25 %	50 %
Ethylenglykol	5 %	5 %	5 %	5 %
Nonylphenol-polyglykolether	-	1 %	2 %	-
(15 Mol EO)				
Na-Ligninsulfonat	3 %	3 %	4 %	5 %
Carboxymethylcellulose	1 %	1 %	1 %	1 %

WO 98/41089	PCT/EP98/01431
-------------	----------------

- 12 -

37%ige wäßrige Formaldehyd-	0.2 %	0.2 %	0.2 %	0.2 %
Lösung				
Silikonöl-Emulsion	0.8 %	0.8 %	0.8 %	0.8 %
Wasser	87 %	79 %	62 %	38 %

Der feingemahlene Wirkstoff wird mit den Zusatzstoffen innig vermischt. Man erhält so ein Suspensions-Konzentrat, aus welchem durch Verdünnen mit Wasser Suspensionen jeder gewünschten Konzentration hergestellt werden können.

WO 98/41089 PCT/EP98/01431

Biologische Beispiele

Beispiel B1: Herbizidwirkung nach dem Auflaufen der Pflanzen (post-emergente Wirkung)

Monokotyle und dikotyle Testpflanzen werden in Kunststofftöpfen unter Gewächshausbedingungen in Standarderde angezogen. Die Applikation der Prüfsubstanzen erfolgt im 3- bis 6-Blattstadium der Testpflanzen. Die Prüfsubstanzen werden in wäßriger Suspension (hergestellt aus einem 25 %igen Spritzpulver (Beispiel F3, b)) entsprechend der Dosierung von 500 bis 60g AS/ha aufgesprüht (500 I Wasser/ha). Nach Applikation werden die Testpflanzen im Gewächshaus unter optimalen Bedingungen weiterkultiviert. Nach 3 Wochen Testdauer wird der Versuch mit einer neunstufigen Boniturskala ausgewertet (1 = vollständige Schädigung, 9 = keine Wirkung). Boniturnoten von 1 bis 4 (insbesondere 1 bis 3) bedeuten eine gute bis sehr gute Herbizidwirkung; Boniturnoten von 6 bis 9 (insbesondere 7 bis 9) zeigen eine gute bis sehr gute Toleranz bei der Kulturpflanze.

Aus den in den folgenden Tabellen B1 und B2 zusammengestellten Daten geht hervor, dass die erfindungsgemäss verwendeten Cyclohexandionherbizide Unkräuter in Kulturen von Gerste selektiv bekämpfen können.

Tabelle B1	
Verb. Nr.	

Verb. Nr.	Aufwandmengen (g/ha)				
1.02	500	250	125	60	
Gerste	8	9	9	9	
Alopecurus	2	3	3	3	
Avena	2	2	3	3	
Amaranthus	3	3	3	3	
Chenopodium	2	2	2	2	
Polygonum	3	3	3	3	
Sinapis	1	2	2	2	
Stellaria	2	2	3	4	

- 14 -

Galium 2 2 3 4

Tabelle B2

Verb. Nr.	Aufwandmengen (g/ha)			
1.16	500	250	125	60
Gerste	8	8	9	9
Alopecurus	3	3	4	5
Avena	3	4	4	7
Amaranthus	3	3	3	3
Chenopodium	3	3	3	3
Polygonum	2	2	2	4
Sinapis	2	2	2	2
Stellaria	2	2	2	3
Galium	2	2	3	4

Dieselben Resultate werden erhalten, wenn man die Verbindungen der Formel I gemäß einem der Beispiele F1 bis F8 formuliert.

Patentansprüche:

1. Verfahren zur Bekämpfung unerwünschten Pflanzenwachstums in Kulturen von Getreide, dadurch gekennzeichnet, daß man einen Wirkstoff der Formel I

worin X Halogen und Y -S(O)_mR oder ein Rest der Formel O ist, worin R C₁-C₄-Alkyl oder C₂-C₄-Alkenyl, Z eine direkte chemische Bindung oder CH₂ und m 0,1 oder 2 ist, wobei m 0 ist, wenn R C₂-C₄-Alkenyl ist, oder ein Salz der Verbindung der Formel I oder ein diese Wirkstoffe enthaltendes Mittel in einer herbizid wirksamen Menge auf die Pflanzen oder deren Lebensraum appliziert.

- 2. Verfahren gemäß Anspruch1, dadurch gekennzeichnet, daß man eine Wirkstoffmenge von 0,010 bis 1kg/ha, insbesondere 0,010 bis 0,5 kg/ha appliziert.
- 3. Herbizides und den Pflanzenwuchs hemmendes Mittel zur Verwendung im Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß es neben üblichen inerten Formulierungshilfsmitteln einen herbizid wirksamen Gehalt an Verbindung der Formel I oder eines Salzes der Verbindung der Formel I aufweist.
- 4. Mittel gemäß Anspruch 3, dadurch gekennzeichnet, daß es zwischen 0,1 % und 95% Wirkstoff der Formel I enthält.
- 5. Verwendung eines Mittels gemäß Anspruch 3 zur Bekämpfung von unerwünschtem Pflanzenwachstum in Kulturen von Getreide, insbesondere Gerste.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Internat. Application No

			101/21 30/01431
A. CLASS IPC 6	IFICATION OF SUBJECT MATTER A01N35/06 A01N41/10 A01N	43/08 A01N43/	16
According t	o International Patent Classification (IPC) or to both national of	assilication and IPC	
	SEARCHED		
Minimum de IPC 6	ocumentation searched (classification system followed by class AOIN	sitication symbols)	
Documenta	tion searched other than minimum documentation to the exten	Inat such documents are inclu	uded in the fields searched
Electronic o	data base consulted during the international search (name of d	ata base and, where practical,	search terms used)
C. DOCUM	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category	Citation of document, with indication, where appropriate, of	the relevant passages	Relevant to claim No.
Х.Р	WO 97 45404 A (HOKKO CHEM IND :SHIMOZONO TAKUROU (JP): MORI OHNO T) 4 December 1997 siehe Zusammenfassung		1-5
Α	WO 90 05712 A (ICI AMERICA IN 1990	C) 31 May	
	her documents are listed in the continuation of box C	X Patent family r	members are listed in annex.
"A" docume	ategories of cited documents and the art which is not determined the general state of the art which is not dered to be of particular relevance document but published on or after the international date.	or priority date and cited to understain invention "X" document of particles	plished after the international filing date of not in conflict with the application but not the principle or theory underlying the ular relevance: the claimed invention ered novel or cannot be considered to
which citation "O" docume other if "P" docume	ent which may throw doubts on priority claim(s) or is cited to establish the publication date of another in or other special reason (as specified) ent referring to an oral disclosure, use, exhibition or means ent published prior to the international filing date but han the priority date claimed.	involve an inventi "Y" document of particl cannot be conside document is comb ments, such comb in the art.	ve step when the document is taken alone ular relevance; the claimed invention ared to involve an inventive step when the bined with one or more other such docubination being obvious to a person skilled
	actual completion of theinternational search	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	the international search report
	l August 1998	28/08/1	·
Name and r	mailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswyk Tal (-31-70) 340-3940, Tx, 21-651 and of	Authorized officer	
	Tel. (+31-70) 340-2040. Tx. 31 651 epo nl. Fax: (+31-70) 340-3016	Decorte	e, D

Form PCT/ISA/210 (second sheet) (July 1992)

1

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

Internal al Application No PCT/EP 98/01431

Patent document cited in search repor	τ	Publication date		Patent family member(s)	Publication date
WO 9745404	Α	04-12-1997	AU	2977397 A	05-01-1998
			JP	10059929 A	03-03-1998
WO 9005712	Α	31-05-1990	US	4957538 A	18-09-1990
			ΑT	123752 T	15-06-1995
			AU	635725 B	01-04-1993
			AU	4743390 A	12-06-1990
			CA	2003172 A	18-05-1990
			CN	1043311 A	.B 27-06-1990
			CZ	8906490 A	18-02-1998
		•	DE	68923088 D	20-07-1995
			DE	68923088 T	26-10-1995
			EP	0444152 A	04-09-1991
			ES	2073561 T	16-08-1995
			HR	940867 A	31-10-1997
			IL	92341 A	21-10-1994
			JP	2714479 B	16-02-1998
			JP	4501726 T	26-03-1992
			PH	26116 A	24-02-1992
			RU	2045512 C	10-10-1995
			TR	24909 A	01-07-1992

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

PCT/FP 98/01431

						101767	7,01431
I PK 6	FIZIERUNG DES ANMEL A01N35/06	DUNGSGEGENSTAND A01N41/10	A01N43/0	80	A01N43/	16	
Hach der In	ternationalen Patentklassi	fikation (IPK) oder nach	der nationalen Kla	assifikation	und deriPK		
B. RECHE	RCHIERTE GEBIETE						
IPK 6	der Mindesibrulstoll (Klas A01N						
	de aber nicht zum Mindes						
	er internationalen Recherc		sche Datenbank (N	Name der I	Datenbank ur	ad evil. verwendete	Suchbegritte
	SENTLICH ANGESEHER	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·					
Kategorie	Bezeichnung der Veroff	entlichung, soweit erford	erlich unter Angab	pe der in B	etracht komme	enden Teile	Betr Anspruch Nr.
X.P	;SHIMOZONO	A (HOKKO CH TAKUROU (JP) Dezember 199 ct	; MORITA H		JP):		1-5
А	WO 90 05712 1990	PA (ICI AMER	ICA INC) :	31. Ma	ıi		
West	ere Veröffentlichungen sin ehmen	d der Fortsetzung von F	eld C zu	X :	Siehe Anhang	Patentfamilie	
"A" Veroffer aber n: E" alteres I Anmele Schem andere soll od ausgef "O" Veroffer eine B "P" Veroffer dem be	Kategorien von angegebintlichung, die den allgemeicht als besonders bedeut: Dokument, das jedoch ers dedatum veroffentlicht won allichung, die geeignet ist, en zu lassen, oder durch en im Recherchenbericht ger die aus einem anderen ührt) intlichung, die sich auf eine enutzung, eine Ausstelluntlichung, die vor dem inte eanspruchten Prioritätsdat Abschlusses der internatio	inen Stand der Technik sam anzusehen ist tam oder nach dem interden ist einen Prioritätsanspruch die das Veröffentlichungsenannten Veröffentlichubesonderen Grund ange mündliche Offenbauhr nationalen Anmeldedat um veröffentlicht worder	definiert, ernationalen n zweifelhaft er- sdatum einer ng belegt werden egeben ist (wie g, een bezieht um, aber nach	oder Anme Erlind Theo "X" Veröff kann erlind "Y" Veröff kann werd Veröff diese "8" Veröff	dem Prioritats eldung zugrund rie angegeber entlichung vo- allein aufgrun derischer Tätig entlichung vo- nicht als auf e en. wenn die \u00e4 fentlichungen \u00e4 Verbindung i entlichung, di-	datum veroffentlich ollidiert, sondern nu allegenden Prinzips n ist n besonderer Bede id dieser Veröffentligkeit beruhend betr n besonderer Bede erfinderischer Tätigl Veröffentlichung mi	utung; die beanspruchte Erfindung keit berühend betrachtel teiner oder mehreren anderen i Verbindung gebracht wird und in naheliegend ist nPatentfamilie ist
2	1. August 1998	3			28/08/1	998	
Name und P	NL · 2280 HV Rijswijk	amt, PB 5818 Patentiaa		Bevo	llmåchtigter B	ediensteter	
	Tel. (+31-70) 340-204 Fax: (+31-70) 340-30				Decorte	, D	

1

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Palentfamilie genoren

Internation as Aktenzeichen
PCT/EP 98/01431

Im Recherchenbericht angelührtes Patentdokument			Datum der Veröffentlichung	Mitgliedren der Patentlamilie		Datum der Veroffentlichung
WO 9	745404	A	04-12-1997	AU	2977397 A	05-01-1998
				JP	10059929 A	03-03-1998
WO 9	005712		31-05-1990	US	4957538 A	18-09-1990
				AT	123752 T	15-06-1995
				AU	635725 B	01-04-1993
				AU	4743390 A	12-06-1990
				CA	2003172 A	18-05-1990
				CN	1043311 A.B	27-06-1990
				CZ	8906490 A	18-02-1998
				DE	68923088 D	20-07-1995
				DE	68923088 T	26-10-1995
				EP	0444152 A	04-09-1991
				ES	2073561 T	16-08-1995
	*			HR	940867 A	31-10-1997
				IL	92341 A	21-10-1994
				JP	2714479 B	16-02-1998
				JP	4501726 T	26-03-1992
				PH	26116 A	24-02-1992
				RU	2045512 C	10-10-1995
				TR	24909 A	01-07-1992

THIS PAGE BLANK (USPTO)